Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen

Publication number: DE19839199

Publication date:

2000-03-02

Inventor:

HEIBEL CLAUDIA (DE); BAUMSTARK ROLAND (DE);

DOBBELAAR JOHANNES (DE)

Applicants

BASF AG (DE)

Classification:

-international:

C08F6/16; C08F6/00; C08F6/00; (IPC1-7): C08F6/10

~ European:

C08F6/00D

Application number: DE19981039199 19980828 Priority number(s): DE19981039199 19980828

Also published as:

WO0012569 (A1) EP1117702 (A1) US6433132 (B1) EP1117702 (A0)

EP1117702 (B1)

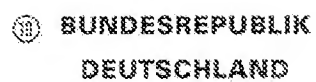
more >>

Report a data error here

Abstract of **DE19839199**

The invention relates to a method for reducing the quantity of residual monomers in aqueous polymeric dispersions by aftertreatment with an initiator system essentially comprising: a) 0.001 to 5 % by weight, in relation to the overall amount of monomers used for the production of the polymeric dispersion, of a1) an exident R<1>OOH, wherein R<1> represents hydrogen, a C1- to C8-alkyl group or a C6- to C12-aryl group and/or a2) a compound releasing hydrogen peroxide in an aqueous medium and b) 0.005 to 5 % by weight of a reducing agent, in relation to the overall amount of monomers used in the production of the polymeric dispersion, produced from b1) an aldehyde R<2>CH=O, wherein R<2> represents a C1- to C12-alkyl group, containing functional groups and/or may be olefinically unsaturated and b2) an inorganic dithionite and c) catalytic portions of a multivalent metal ion that can be present in several valence states.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



© Offenlegungsschrift © DE 19839 199 A 1

© Int. CL?: C 08 F 6/10



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

(21) Aktenzeichen:

198 39 199.4

(2) Anmeldeteg:

28. 8. 1998

Offenlegungstag:

2. 3.2000

(ñ) Anmelder:

BASF AG, 87063 Ludwigshafen, DE

(12) Erfinder:

Heibel, Claudia, Dr., 69469 Wainheim, DE; Baumstark, Roland, Dr., 67434 Neustadt, DE; Dobbelaar, Johannes, Dr., 67157 Wachenheim, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (8) Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen
- Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen durch Nachbehandlung mit einem Initiatorsystem, das im wesentlichen a) 0,001 bis 5 Gew. %, bezogen auf die zur Herstellung der Polymerdispersion verwendeten Gesamtmonomerenmenge

a) eines Oxidationsmittels

81008,

worin \mathbb{R}^1 Wasserstoff, eine \mathbb{C}_{τ^+} bis \mathbb{C}_{θ^+} Alkyl- oder eine \mathbb{C}_{θ^+} bis \mathbb{C}_{12} -Arylgruppe bedeutet, und/oder

az) einer in wässrigem Medium Wasserstoffperoxid freisetzende Verbindung, und

b) 0,005 bis 5 Gew. %, bezogen auf die zur Herstellung der Polymerdispersion verwendeten Gesamtmonomerenmenge sines Beduktionsmittels, hergestellt aus

b₁) einem Aldehyd

82CH=O;

worin R² eine C₁- bis C₁₂-Alkylgtuppe bedeutet, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder olehnisch ungesättigt sein kans, und

by) einem enorganischen Dithionit und

c) katalytische Mengen eines mehrwertigen Metallions, das in mehreren Wertigkeitsstufen auftreten kann, umfaßt.

DE 198 39 199 A I

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässtigen Polymentispersionen durch ehemische Nachbehandlung mit einem speziellen Redoxinitistorsystem.

Wässrige Polymerdispersionen enthalten nach ihrer Herstellung durch radikalische Polymerisation oder Copolymerisation neben einem Polymer-Feststoffanteil von 30 bis 75 Gew. % aufgrund der unvollständigen Polymerisation der eingesetzten Monomeren in der radikalischen Hauptpolymerisation, die meist bis zu einem Monomerenumsatz von 95 und bevorzugt von 98 his 99 Gew. % geführt wird, noch einen unerwünschten Anteil an nichtpolymerisierten freien Monomeren ("Restmonomere"). Aus meist toxikologischen Gründen fordert der Markt wässrige Polymersysteme nitt einem niedrigen Gehalt an Restmonomeren bei gleichbleibenden Verarbeitungs- und Anwendungseigenschaften.

Neben nichtehemischen Methoden stehen unterschiedlichste chemische Methoden zur Absenkung von Restmonomerengehalten wässriger Polymerdispersionen zur Verfügung.

EP-B 563 726 iehrt für die Reduktion des Restmonomerengehaltes in wässrigen Dispersionen auf Polyvinylesterbasis ein Verfahren, bei dem man die monomeren Vinylestereinheiten durch selektive Verseifung in die Carboxylate und Acetaldehyd spaltet und bei erhöhter Temperatur den Acetaldehyd, oder vorzugsweise gleichzeitig unverseifte restmonomere Vinylester und Acetaldehyd abdestilliert.

Gemäß US-A 4 529 753 erfolgt die Reduzierung der Restmonomerengehalte in wässrigen Polymerdispersionen mit einem Redoxsystem, bestehend aus einem radikalbildenden Oxidationsmittel, wie beispielsweise einem Oxidationsmittel, wie beispielsweise radizierenden Zucker- oder Schwefelverbindungen sowie einem Übergangsmetallsalz bei vermindertem Druck.

Lant EP-B (X)3-957 täät sich der Reststyrolgehalt in Styrollatices durch einen sekundären Redox-Katalysator, bestehend aus einem organischen Hydroperoxid und einem Aktivator wie beispielsweise Diethylentriamin, Triethylentetramin oder Tetracthylenpentamin, herabsetzen.

In BP-B 028 348 wird ein Verfahren zur Verringerung von Restacrylnitril in Polyacryl-Homo-/Copolymerisaten beschrieben, in dem ein Comonomer, das mit Acrylnitril copolymerisierbat ist, und ein Redox-Katalysator, besichend aus einem organischen Peroxid und einer reduzierenden Schwermetallverbindung, zur Abreicherung eingesetzt werden.

Die DE-A 195 29 599 empfiehlt zur Herstellung von wässrigen Folymerdispersionen mit niedrigen Restraonomerengehalten eine Nachbehandlungsstufe, die im wesentlichen ein Redox-Initiatorsystem, bestehend aus einem anorganischen Oxidationsmittel und einer Thiocarbonsäure sowie deren Alkali- und Ammoniumsalze umfaßt und die in einem
pH-Bereich von 6 bis 10 durchgeführt wird.

EP-A 764 699 offenbart die Nachbehandlung wässriger Polymerdispersionen mittels tert.-Bulylhydroperoxid, Isoas-corbinsäure, Eisen-(II)-sulfat und dem Natriumsalz der Ethylendiamintetraessigsäure.

Breite Anwendung als Reduktionsmittel finden innerhalb der Redoxsysteme Hydroxymethansulfinstiere und deren Salze.

So empfiehlt die DE-A 38 34 734 den Gehalt an Restmonomeren von wässrigen Polymerisaidispersionen daturch herabzusetzen, indem man nach Beendigung der Hauptpolymerisaisonsreaktion ein radikalisches Redoxinitiatorsystem einwirken läßt, dessen Oxidationsmittel organische Peroxide, wie beispielsweise Acetylperoxid oder tert.-Buthylhydroperoxid und dessen Reduktionsmittel eine Sulfinsäure oder deren Alkalimetallsalze, wie beispielsweise das Natriumbydroxymethansulfinat sowie Eisen- und Vanadinsalze umfaßt.

Zur Abreicherung von Restmonomeren in Methacrylsäuremethylester/Arcylsäure-n-butylester-Dispersionen wird in DE-A 37-18-520 die Nachpolymerisation mit dem Redoxsystem tert.-Butylhydroperoxid/Natriumbydroxymethansulfinat und anschließende Vakuumdestillation vorgeschlagen.

Gemäß der DE-A 42 32 194 werden für die Reduzierung von Restmonomeren in Perlpolymerisat-Systemen wasserlösliche Redoxinitiatorsysteme verwender, die aus Oxidationsmitteln, wie beispielsweise Wasserstoffperoxid, Ammoniumpersulfat oder tert.-Butylhydroperoxid, Reduktionsmitteln, wie beispielsweise Disulfite, Dithionite, Sulfite oder Thiosulfate in Form wasserlöslicher Salze sowie Natriumhydroxymethansulfinat und Übergangsmetallverbindungen aufgebaut sind.

Für den Einsatz von Carbonylverbindungen bzw. deren Umsetzungsprodukten in der Nachbehandlung von wässrigen Polymerdispersionen muß von folgendem Stand der Technik ausgegangen werden.

Gemäß WO 95/33775 können zur Nachbehandlung von wässrigen Polymerdispersionen Redoxsysteme eingesetzt werden, deren Reduktionsmittel ein Addukt aus Hydrogensulfitanion und einem Keton mit 3 bis 8 C-Atomen und/oder die konjugierte Sänze dieses Addukts umfaßt. Die Nachbehandlung wird in Anwesenheit von im wässrigen Medium löstichen Metallverbindungen vorgenommen.

Die EP-A 767 180 empfiehlt für die Reduktion von Restmonomerengehalten ein Redox-Initiatorsystem aus organischen Hydroperoxiden, die nicht oder nur sehr schlecht in Wasser löslich sind und u. a. Addukten aus Aldehyden mit einer C-Kette mit 4 bis 6 C-Atomen und Bisulliten.

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein neues wirksames Verfahren zur Verminderung der Restmonomerennienge in wässrigen Polymerdispersionen bereitzustellen. Außerdem soll die Verminderung der Restmonomerenmenge ohne Bildung von Mikrokoagulat erfolgen und sieh leicht technisch nutzen lassen.

His wurde nun gefunden, daß sieh die Menge an Restmonomeren in wässrigen Polymerdispersionen wirksam vermindern läßt, wenn man die Nachbehandlung der Restmonomere enthaltenden wässrigen Polymerdispersionen unter Zugabe eines Redoxinitiatorensystems durchlührt, das im wesentlichen

a) 0,000 bis 5 Gew. %, bezogen auf die zur Herstellung der Polymentispersion verwendeten Gesammonomerenmenge

actions of the action of the a

RIOOH.

35

40

 $\langle i \rangle$

58

DE 19839 199 A I

worin \mathbb{R}^1 Wasserstoff, eine C_1 - bis C_8 -Alkyl- oder eine C_6 - bis C_{12} -Arylgruppe bedeutet, und/oder - a_2) einer in wässrigem Medium Wasserstoifperoxid freisetzende Verbindung, und

b) 0,005 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die zur Herstellung der Polymerdispersion verwendeten Gesamtmonomærenmenge eines Reduktionsmittels, bergestellt aus

by einem Aldehyd

RACHEO,

words \mathbb{R}^2 eine C_{12} Alkylgruppe bedeutet, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder olefinisch unges – 19 sättigt sein kann, und

5

25

by) einem anorganischen Dithionit und

c) karalytischen Mengen eines mehrwertigen Metallions, das in mehreren Wertigkeitsstufen auftreten kamt

umlaßt.

Das Oxidationsmittel des Redox-Initiatorsystems soll in der Lage sein, Radikale zu bilden. Im Redoxsystem wird bevorzugt Wasserstoffperoxid als Oxidationsmittel eingesetzt, aber auch Kaliumperoxid, Natriumperoxid, Natriumperborat sowie weitere in wässrigem Medium Wasserstoffperoxid bildende Vorstufen. Ferner können beispielsweise auch Ammonium-, Kalium- oder Natriumpersulfat, Peroxydischwefelsäure und deren Salze, Ammonium-, Kalium- oder Natriumperphosphat oder -diperphosphat, Kaliumpermanganat und andere Salze von Persäuren eingesetzt werden. Prinzipiell ebenfalls geeignet sind organische Hydroperoxide, wie beispielsweise tert.-Butylhydroperoxid und Cumolhydroperoxid. Es ist jedoch auch möglich, Gemische verschiedener Oxidationsmittel einzusetzen.

Die Menge in zugesetztem Oxidationsmittel liegt üblicherweise im Bereich von 0,001 bis 5, bevorzügt bei 0,002 bis 3, besonders bevorzügt bei 0,003 bis 2, ganz besonders bevorzügt bei 0,01 bis 1 und vorzügsweise bei 0,02 bis 0,5 Gew. %, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge.

Als Reduktionsmittel sind in der Regel Umsetzungsprodukte aus Aldehyden, insbesondere aliphatischen Alkyl-, Cycloaikyl-, Alkylaryl- und Aryl-Aldehyden mit 1 bis 12 C-Atomen, wie beispielsweise Methanal, Ethanal, Propanal, Butanal, Methylpropanal, Pentanal, 2-Methylbutanal, 3-Methylbutanal, Hexanal, 2-Methylpentanal, 3-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 5-Methylpentanal, 3-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 5-Methylpentanal, 3-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 5-Methylpentanal, 3-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 5-Methylpentanal, 4-Methylpentanal, 4-Methylpentanal,

Aldehyde und Dithionite können im molaren Verhälmis von 0,1 zu 1 bis 1 zu 0,1, bevorzugt von 0,3 zu 1 bis 1 zu 0,3, besonders bevorzugt 0,5 zu 1 bis 1 zu 0,5 und ganz besonders bevorzugt 1 zu 0,5 eingesetzt werden. Dabei werden insbesondere solche Aldehyd/Dithionit-Reduktionsmittel bevorzugt, die eine ausreichende Löslichkeit in wiissrigen Medien aufweisen. Bevorzugt werden daher Reduktionsmittel, hergestellt aus Methanal, Ethanal, Propanal, Butanal und/oder Penjanal sowie Natrium- und Kaliumdithionit und besonders bevorzugt Reduktionsmittel aus Ethanal und/oder Propanal mit Natriumdithionit und ganz besonders Reduktionsmittel aus Ethanal und Natriumdithionit verwendet. Die Herstellung des Reduktionsmittels erfolgt dabei bevorzugt vor der Nachbehandlung in einer separaten Reaktionsstufe.

Die Menge in zugesetztem Reduktionsmittel liegt üblicherweise im Bereich von 0,005 bis 5 bevorzugt bei 0,01 bis 3, besonders bevorzugt bei 0,03 bis 2 und ganz besonders bevorzugt bei 0,05 bis 1 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomerennenge. Auch höhere Mengen an Reduktionsmittel sind möglich, in der Regel aber wirtschaftlich nicht sindvoll.

Die für die Nachbehandlung vorteilhaften Metallverbindungen sind üblicherweise voilständig im wässrigen Medium der Polymerdispersion löslich und deren metallische Komponente darüber hinaus in der Lage, in mehreren Wertigkeitsstufen vorliegen zu können. Die gelösten Metallionen wirken katalytisch und unterstützen die Elektronenübertragungsreaktionen zwischen den eigentlich wirksamen Oxidations- und Reduktionsmitteln. Als gelöste Metallionen kommen so prinzipiell Eisen-, Kupfer-, Mangan-, Vanadin-, Nickel-, Cobali-, Titan-, Cer- oder Chromionen in Beträcht. Seibstverständlich ist es auch möglich, Gemische verschiedener, sich nicht störender Metallionen, wie beispielsweise das System Fe^{2/3+}/VSO₄-, zu verwenden. Bevorzugt werden Eisenionen eingesetzt.

Die gelösten Metallionen werden in katalytischen Mengen, üblicherweise im Bereich 1 bis 1000, bevorzugt 5 bis 500 und besonders bevorzugt 10 bis 100 ppm, bezogen auf die Gesamtmonomerenmasse verwendet.

Die Komponenten des erfindungsgemäß verwendeten Initiatorsystems werden zweckmäßigerweise zur Nachbehandlung der auf ca. 50 bis 130, bevorzugt 60 bis 120 und besonders bevorzugt auf 80 bis 100°C erhitzten Polymerdispersion bevorzugt bei Normaldruck, gegebenenfalls aber auch bei einem Druck von größer oder kleiner 1 bar (absolut), unter Rühren allmählich gleichzeitig oder nacheinander zudosien, wobei im letzten Fall bevorzugt zuerst das Oxidationsmittel zugesetzt wird. Besonders günstig ist das gleichzeitige Zudosieren von Oxidations- und Reduktionsmittel über zwei separate Zuläufe. Dabei kann die Zugabe der Initiatorkomponenten beispielsweise von oben, unten oder durch die Seite des Reaktors erfolgen. Bevorzugt wird das Initiatorsystem jedoch von unten dosiert. Da die optimale Dauer der Initiatorzudosierung von der Mononierenzusammensetzung, der Größe des Reaktionsansatzes und der Reaktorgeometrie abhängig ist, ist es zweckmäßig, diese in Vorversuchen zu ermitteln. Abhängig von der gestellten Aufgabe, kann die Dauer der Initiatorzugabe wenige Sekunden bis mehrere Stunden betragen. Besonders günstig ist es, wenn die in katalytischen Mengen eingesetzte Metallverbindung der Polymerdispersion vor der Zugabe des Oxidations- und Reduktionsmittels zugesetzt wird.

Die Nachbehandlung wird üblicherweise bei einem pH-Wert ≤ 8 durchgeführt. Zur pH-Einstellung der Polymerdi-

DE 19839 199 A I

spersion können prinzipiell Basen, wie beispielsweise Natronlauge, Ammoniakwasser oder Triethanolamin verwendet werden. Für die Nachbehandlung der Polymerdispersion ist ein pH-Bereich von ≥ 2 und ≤ 8 günstig, bevorzugt ist ein pH-Bereich zwischen ≥ 3 und ≤ 7. Bei der pH-Einstellung mit Basen kann es unter ungünstigen Umständen zu lokalen Bereichen mit kurzfristig höheren pH-Werten kommen, in denen die katalysierenden Metallionen in schwerlösliche Hydroxide oder Hydroxo-Komplexe überführt würden. Zur Sieherstellung ausreichender Metallionen-Konzentrationen wührend der Nachbehandlung ist daher der Zusatz von Komplexiermitteln, wie beispielsweise Ethylendiamintetraessigslure. Mitrilotriessigsaure und Diethylentriaminpentaessigslure und/oder deren jeweiliger Natriumsalze und/oder die Verwendung von stabilen Metallionenkomplexen, wie beispielsweise Eisen-(III)/Natrium-Ethylendiamintetraacetat von besonderem Vorteil.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich besonders zur Verminderung der Restmonnmerenmenge in wässtigen Polymerdispersionen, die durch radikalische Emulsionspolymerisation von wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Gruppe aufweisenden Monomeren erhältlich sind.

{}

55

Als wenigstens eine monoethylenisch ungesättigte Gruppe aufweisende Monomere kommen für das erindungsgemiße Verfahren u. u. insbesondere in einfacher Weise radikalisch polymerisierbare Monomere in Betrecht, wie beispielsweise die Oleine Ethylen, vinylaromatische Monomere wie Styrol, α-Methylstyrol, o-Chlorstyrol oder Vinylkelsele, Ester aus Vinylakohol und I his 18 C-Atome aufweisenden Monocarbonsäuren, wie Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinyl

Monomere, die unter den vorgenannten Bedingungen eine erhöhte Wasserlöslichkeit aufweisen, sind beispielsweise (x,β-monoethylenisch ungesättigte Mono- und Diearbonsäuren und deren Amide, wie z. B. Aerylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure, Fumassäure, Itaconsäure, Aerylamid und Methacrylamid, femet Vinylsulfonsäure und deren wasserlösliche Salze sowie N-Vinylpyrrolidon.

Im Falt von ausschließlich nach der Methode der radikalischen wässrigen Emulsionspolymerisation erzeugten wässrigen Polymerisatdispersionen werden die vorgenannten, eine erhöhte Wasserlöslichkeit aufweisenden Monomeren im
Normalfalt lediglich als modifizierende Monomere in Mengen, bezogen auf die Gesamtmenge der zu polymerisierenden
35 Monomeren, von weniger als 50 Gew-%, in der Regel 0,5 bis 20, vorzugsweise 1 bis 10 Gew-% einpolymerisiert.

Monomere, die üblicherweise die innere Festigkeit der Verfilmungen der wissrigen Polymerisatdispersionen erhöhen, weisen normalerweise wenigstens eine Epoxy-, Hydroxy-, N-Methylol- oder Carbonylgruppe, oder wenigstens zwei nicht konjugierte ethylenisch ungesättigte Doppelbindungen auf. Beispiele tilerfür sind N-Alkylolamide von 3 bis 10 C-Atomic aufweisenden a, 3-monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren, umer denen das N-Methylolacrylamid und das 40 NeMethylolmethacrylamid ganz besonders bevorzugt sind sowie deren Ester mit 1 bis 4 C. Atomen aufweisenden Alkanolen. Daneben kommen auch zwei Vinylreste aufweisende Monomere, zwei Vinylidemeste aufweisende Monomere sowie zwei Alkenyheste aufweisende Monomere in Betracht. Besonders vorteilhaft sind dahei die Di-Ester zweiwertiger Alkohole mit a B-monoethylenisch ungesättigten Monocarbonsäuren unter denen die Acryl- und Methacrylsäure bevorzugt sind. Beispiele für deranige zwei nicht konjugierte ethylenisch ungesättigte Doppelbindungen aufweisende Monomere sind Alkylenglykoldiacrylate und -dimethacrylate, wie Ethylenglykoldiacrylat, 1,2-Propylenglykoldiacrylat, 1,3-Propylenglykoldiacrylat, 1,3-Butylenglykoldiacrylat, 1,4-Butylenglykoldiacrylate und Ethylenglykoldimethacrylat, 1,2-Propylenglykoldimethacrylat, 1,3-Propylenglykoldimethacrylat, 1,3-Butylenglykoldimethacrylat, 1,4-Butylenglykoldimethacrylate sowie Divinylbenzol, Vinylmethacrylat, Vinylacrylat, Allylmethacrylat, Allylacrylat, Diallymaleat, Diallylfumarat, Methylenbisacrylamid, Cyclopemadienylacrylat oder Triallyleyanurat. In diesem Zusammenhang von besonderer Bedeutung sind auch die Methacrylsäure- und Acrylsäure-Ci-Ci-Hydroxyalkylester, wie n-Hydroxyethyl-, n-Hydroxypropyl- oder n-Hydroxybutylacrylat und -methacrylat sowie Verbindungen, wie Discetonacrylamid und Acetylacetoxyethylacrylat baw, -methacrylat. Die vorgenannten Monomeren werden im Pall von ausschließlich nach der Methode der radikalischen wässrigen Emulsionspolymerisation erzeugten wässrigen Polymerisatdispersionen, bezogen auf die Gesamtmenge der zu polymerisierenden Monomeren, meist in Mengen von 0,5 bis 10 Gew.-W einpolymerisiert.

Die Herstellung wässriger Polymerdispersionen ist vielfach vorbeschrieben und dem Fachmann daher hinreichend bekannt (vgl. z. B. Encyclopedia of Polymer Science and Engineering, Vol. 8, S. 659 ff (1987); D. C. Blackley, in High Polymer Latices, Vol. 1, S. 35 if (1966); Emulsion Polymerisation, Interscience Publishers, New York (1965) und Dispersionen synthetischer Hochpolymerer, F. Hölscher, Springer-Verlag, Berlin (1969)]. Sie erfolgt durch Emulsionspolymerisation von wenigstens eine olefinisch ungesättigte Gruppe aufweisenden Monomeren in Gegenwart eines bevorzugt wasserlöslichen Polymerisationsinitiators sowie in Gegenwart von Emulgatoren und ggf. Schutzkolloiden und üblichen weiteren Zusatzstoffen. In der Regel erfolgt hierbei der Zusatz der Monomeren durch kontinuierlichen Zulauf. Als Initiator ist die Verwendung von Peroxodischwefelsäure und/oder deren Salzen in Mengen von 0,1 bis 2 Gew.-%, bezogen auf die Gesammenge der Monomeren, bevorzugt. Die Polymerisationstemperatur beträgt im allgemeinen 20 bis 150 und bevorzugt 60 bis 120°C. Die Polymerisation findet ggf. unter Drock statt. Als Emulgatoren werden insbesondere anionische Emulgatoren allein oder im Gemisch mit nichtionischen Dispergiermitteln in einer Menge von insbesondere 0,5 bis 6 Gew.-% der Gesamtmonomerenmenge eingesetzt.

Die erfindungsgemäße Nachbehandlung der wässrigen Polymerdispersion zur Verminderung der Restmonomerenmenge erfolgt insbesondere, nachdem die Gesamtmonomerenmenge in der radikalischen Etmulsionspolymerisation zu

DE 19839 199 A I

mindestens 95 und bevorzugt zu mindestens 98 bis 99 Gew. % umgesetzt wurde. Die Verhältnisse bei der Hauptpolymerisation und bei der Nachbehandlung sind im allgemeinen verschieden. So erfolgt während der Hauptpolymerisation bei hoher Konzentration an Monomeren und wachsenden und somit immer hydrophober werdenden Oligomerradikalen der Radikaleintritt in die Dispersionsparitkel leicht, während dieser bei der Nachbehandlung generell aufgrand der geringen Monomerkonzentration und mangels wachsender Oligomerradikale sehr schwierig verläuft. Bei der Herstellung von wässrigen Polymerdispersionen sind daher in der Regel für die Hauptpolymerisation und die Nachbehandlung unterschiedliche Initiatorensysteme erforderlich.

Wie die Verfahren der radikalischen Polymerisation generell, erfolgt auch das erfindungsgemäße Verfahren in der Registlunter Inertgassumosphäre (z. B. N₂, Ar).

Selbstverständlich ist es möglich, die nachbehandelnden wässrigen Polymerdispersionen einer Inengas- und/oder 10 Wasserdarapistrippung zuzuführen.

Die erfindungsgemiß einzusetzenden radikalischen Redoxinitiatorsysteme ermöglichen eine wirksame Restmonomerenabsenkung in retativ kurzer Zeit. Ferner ist von Bedeutung, daß das erfindungsgemäß beanspruchte Reduktionsmittel in der Regel wässrigen Polymerdispersionen als Konservierungsmittel zuzusetzende Microcide in vorteilhafter Weise nicht zu reduzieren vermag, weshalb eine Anwendung desselben im Überschuß die diesbezügliche Qualität der wässrigen Polymerdispersion nicht mindert.

Beispiele

Beispiel 1 20

3

38

35

50

\$5

Eine Styrol/n-Butylacrylat-Dispersion, durch radikalische Polymerisation aus 23 kg Styrol, 25 kg n-Butylacrylat, 2 kg Acrylsture, 1,2 kg Styrol-Saulistex (34 Gew.-% in Wasser, Teilchengröße ca. 30 bis 35 ms), 45 g Natriumlaurylsulfat, 225 g Dowfax® 2A1 (Dodecylphenoxybenzoldisulfonsäurenatriumsalz), 75 g Natriumhydroxid, 150 g Natriumperoxodisulfat und 46,755 kg Wasser bei 80°C hergesteilt, wies einen Feststoffgehalt von 52 Gew.-% und einen pH-Wert von 25 4,3 auf.

1298 g dieser Dispersion setzte man \$2 g destilliertes Wasser zu, so daß eine Dispersion mit einem Feststoftgehalt von 50% resultierte. Die auf \$0 Gew.-% verdüngte Dispersion enthielt 7069 ppm n-Butylacrylat, 720 ppm Styrol und 2900 ppm Acrylsäure. In der Nachbehandlung erhitzte man die wässrige Polymerdispersion auf 85°C und setzte dann 0,02 g Eisen-EDTA-Komplex-Natriumsalz zu. Unter Rühren wurden anschließend gleichzeitig

- a) 30 g einer 1,01 Gew.-Wigen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung und
- b) 30 g einer Lösung, hergestellt aus 0,76 g einer wässrigen 89 Gew.-%igen Natriumdilhion(t-Lösung, 0,32 g Acetaldehyd (Ethanni) und 28,9 g Wasser

in zwei getrennten Zulänfen mit einer Zulaufgeschwindigkeit von jeweils 20 g pro Stunde eindosiert. Die dabei resultierenden n-Butylacrylas- und Styrol-Restmengen wurden gaschromatographisch, die Acrylsäure-Restmengen mittels HPLC bestimmt. Die in der Nachbehandlung erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle I dargestellt.

Restmonomerenmengen der wässrigen Polymerdispersion in der Nachbehandlung

Zeit Min	Styrol	n-Butylacrylat ppm	
Ö	720	7069	2900
60	271	3840	
120	2	256	
240	2	249	80

Beispiel 2 55

Eine Styrol/n-Busylacrylat-Dispersion, durch radikalische Polymerisation aus 23 kg Styrol, 25 kg n-Butylacrylat, 2 kg Acrylsäure, 1,2 kg Styrol-Saatlatex (34 Gew.-% in Wasser, Teilchengröße ca. 30 bis 35 nm), 45 g Natriumlaurylsulfat, 225 g Dowfax® 2A1 (Dodecylphenexybenzoldisulfonsäutenatriumsalz), 75 g Natriumhydroxid, 150 g Natriumperoxodisulfat und 46,755 kg Wasser bei 80°C hergestellt, wies einen Feststoffgehalt von 52 Gew.-% und einen pH-Wert von 4,3 auf.

1298 g dieser Dispersion setzte man 52 g destilliertes Wasser zu, so daß eine Dispersion mit einem Feststoffgehalt von 50% resultierte. Die auf 50 Gew. % verdünnte Dispersion enthielt 7522 ppm n-Butylscrylat, 778 ppm Styrol und 2900 ppm Acrylsäure. In der Nachbehandlung erhitzte man die wässrige Polymerdispersion auf 85°C und setzte dann 0,02 g Eisen-EDTA-Komplex-Natriumsalz zu. Unter Rühren wurden anschließend gleichzeitig

- a) 30 g einer 0,68 Gew.-%igen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung und
- b) 30 g einer Lisung, hergestellt aus 0,51 g einer wässrigen 89 Gew.-%igen Narinnedithionit-Lösung, 0,21 g Acc-

5

taldehyd (Ethanal) und 29,3 g Wasser

20

3%

45

63

\$5

in zwei getrenmen Zuläufen mit einer Zuläufgeschwindigkeit von jeweils 10 g pro Stunde eindosiert. Die dabei resultierenden n-Butylacrylat- und Styrol-Restmengen wurden gaschromatographisch, die Aerylsäure-Restmengen mittels HPLC bestimmt. Die in der Nachhehandlung erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2 Restmonomerenmengen der wässrigen Polymerdispersion in der Nachbebandlung

10	Zeit Min	Styrol	n-Butylacrylat ppm	Acrylsäure ppm
	0	778	7522	2900
£ S	60	298	4326	
	120	3	923	
	340	2	289	10

Beispiel 3

Eine Styrol/Betadien-Dispersion wurde durch radikalische Polymerisation aus 6 kg Styrol, 8,4 kg 1,3-Butadien, 3,6 kg Acrylsäure, 0,41 kg Styrol-Saatiatex (34 Gew.-% in Wasser, Teilchengröße ca. 30 bis 35 nm), 135 g Texapon® NSO (Natriumlauryleihersulfat mit durchschnittlich 2,5 Ethylenoxideinheiten), 15 g Natriumhydroxid, 110 g Natriumperoxodisulfat und 18,28 kg Wasser bei 82°C hergesteilt. Überschüssiges 1,3-Butadien entfernte man, indem man der auf 68°C abgekühlten Dispersion unter Rühren 2 bar Stickstoff aufpresste, entspannte und einen leichten Unterdruck (750 mbar absolut) anlegte und diesen Vorgang automatisiert ca. 1500-mal wiederholte. Nach 4 Stunden wurde eine Dispersion erhalten, die einen Feststoffgehalt von 51,3 Gew.-%, einen pH-Wert von 4,8 und Restmonomerengehalte von 1845 ppm Styrol und 280 ppm Acrylsäure aufwies.

In der Nachbehandlung erhitzte man 1350 g dieser wässrigen Polymerdispersion auf 85°C und setzte 0,02 g Hisen-EDTA-Komplex-Nairiumsalz zu. Unter Rühren wurden anschließend gleichzeitig

- a) 30 g einer 0,69 Gew.-%igen wässrigen Wasserstoffperoxidiösung und
- b) 30 g einer Lösung, hergesteilt aus 0,52 g einer wässrigen 89 Gew.-%igen Natriumdithionit-Lösung, 0,22 g Acetaldehyd (Ethanal) und 29,3 g Wasser

in zwei getrennten Zuläufen mit einer Zulaufgeschwindigkeit von jeweils 20 g pro Stunde eindosiert. Die dabei resultien renden Styrol-Restmengen wurden geschromatographisch und die Aerylsäure-Restmengen mittels HPLC bestimmt. Die in der Nachbehandlung erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 3 dargestellt.

Restructionemerenmengen der wässrigen Polymerdispersion in der Nachbehandlung

Tabelle 3

	Zeit Min	ppm	Acrylsäure ppm
39		1845	280
58 [°]	60	1072	
	120	770	
	180	759	10

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen durch Nachbehandlung mit einem Initiatorsystem, **dadurch gekennzeichnet**, das man die Nachbehandlung in der wässrigen Polymerdispersion unter Zugabe eines Initiatorensystems durchführt, das im wesentlichen
 - a) 0,001 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die zur Herstellung der Polymerdispersion verwendeten Gesammonometenmenge:
 - (a) eines Oxidationsmittels

RIOOH,

()

DE 19839 199 A 1

worin R ³ Wasserstoff, eine C ₁ - bis C ₈ -Alkyl- oder eine C ₆ - bis C ₁₂ -Arylgruppe bedeutet, und/oder a ₂) einer in wässrigem Medium Wasserstoffperoxid freisetzende Verbindung, und b) 0,005 bis 5 Gew%, bezogen auf die zur Herstellung der Polymerdispersion verwendeten Gesamtmonomerennenge eines Reduktionsmittels, bergestellt aus b ₁) einem Aldehyd	ž
R°CH=O,	
worin R ³ eine C ₁ - bis C ₁₂ -Alkylgruppe bedeutet, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder olefinisch ungesättigt sein kann, und b ₂) einem anorganischen Dithionit und e) katalytische Mengen eines mehrwertigen Metallions, das in mehreren Wertigkeitsstufen auftreten kann	36
mfaßt. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Oxidationsmittel eine anorganische Verbindung t. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Oxidationsmittel Wasserstoffperoxid ist. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R² eine Methylgruppe ist. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß im Reduktionsmittel Aldehyd und Dithionit im mola-	15
en Verhälmis von 0,1 zu 1 bis 1 zu 0,1 eingesetzt werden. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Herstellung des Reduktionsmittels Natzium-	[20]
ithionit verwendet. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß man das Oxidationsmittel und das Reduktionsmittel er Polymerdispersion während der Nachbehandlung gleichzeitig in separaten Zuläufen zuführt. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß man die Metallionen der Polymerdispersion in der lächbehandlung vor dem Oxidations- und Reduktionsmittel zusetzt. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß man als mehrwertiges Metallion Eisenionen einsetzt.	25
0. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß man die Eisenionen in komplexierter Form zusetzt. 1. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur der Polymerdispersion während der lachbehandlung 50 bis 130°C beträgt. 2. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß man die Nachbehandlung im Überdruck, bei Norsaldruck (1 bar absolm) oder im Unterdruck durchführt. 3. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß der pH-Wert der Polymendispersion während der	30
Jachbehandlung 2 2 und 2 8 ist.	.35
	43)
	35
	S8
	.56
	80
	65